5

10

15

20

25

30

AMID- UND ESTERGRUPPEN AUFWEISENDES POLYMER, DESSEN HERSTELLUNG UND VERWENDUNG

Technisches Gebiet

Die vorliegende Erfindung betrifft die Gruppe der Amide und Estern von Polymeren aus α - β -ungesättigten Carbonsäuren.

Stand der Technik

Polymere aus α - β -ungesättigten Carbonsäuren mit Polyalkylenglykol-Seitenketten werden bereits seit längerem in der Betontechnologie als Verflüssiger wegen ihrer starken Wasserreduktion eingesetzt. Diese Polymere haben eine Kammpolymerstruktur. Es gibt eine Reihe von solchen Kammpolymeren, welche neben Ester- und Carbonsäure-Gruppen auch Amidgruppen aufweisen.

Für die Herstellung dieser Polymere sind im Wesentlichen zwei Verfahren im Einsatz. Entweder werden Polymere aus den jeweiligen Carbonsäure-, Ester- und Amid-funktionenellen Monomeren durch radikalische Polymerisation oder in einer sogenannten polymeranalogen Umsetzung aus einem Polycarboxylpolymer und den jeweiligen Alkoholen und Aminen hergestellt.

Der Weg über die radikalische Polymerisation ist die gängigste Methode, sie ist allerdings bei speziellen Verbindungen erschwert durch die kommerzielle Verfügbarkeit der entsprechenden Monomere und deren Giftigkeit und bedarf einer aufwändigen Prozesskontrolle.

Die polymeranaloge Umsetzung weist den grossen Vorteil auf, dass aus kommerziell erhältlichen Polymeren aus α ,- β ungesättigten Carbonsäuren, speziell aus Poly(meth)acrylsäuren durch Variation der Menge, der Art und dem Verhältnis von Alkohol und Amin in einfacher und sicherer Weise sehr unterschiedliche Kammpolymere mit sehr unterschiedlichen Eigenschaften

erhalten werden können. In der polymeranalogen Umsetzung fällt durch die Verwendung der kommerziell erhältlichen Poly(meth)acryisäuren der

sicherheitstechnisch kritische Schritt der radikalischen Polymerisation weg.

Solche polymeranaloge Umsetzungen sind beispielsweise in EP 0 889 860, EP 0 739 320 sowie DE 100 15 135 beschrieben.

Die polymeranaloge Umsetzung erfolgt nach dem heutigen Stand der Technik in einer säurekatalysierten Umsetzung von Carboxylgruppenenthaltenden Polymeren mit monofunktionellen, Amin- oder Hydroxylterminierten Derivaten bei Temperaturen von mindestens 140°C bis 200°C. Diese Umsetzungsbedingungen ergeben verschiedene Einschränkungen, die eine Umsetzung von tiefsiedenden primären oder sekundären Aminen verunmöglichen oder bei Verbindungen, die neben der primären oder sekundären Amingruppe noch Hydroxyl-Funktionen aufweisen, zu Vernetzungen führt.

10

15

ist dem Zum einen bekannt, Fachmann dass bei polymeranalogen Umsetzung von Carboxylgruppen-haltigen Polymeren die Zugabe von Verbindungen, die mehr als eine primäre oder sekundäre Amingruppe oder Verbindungen, die neben der primären oder sekundären Amingruppe noch Hydroxyl-Funktionen aufweisen zwangläufig zu einer Vernetzung der Carboxylgruppen-haltigen Polymeren führt. Eine solche Vernetzung ist jedoch nicht erwünscht, da sie zumindest zu einer Verminderung der Verflüssigungswirkung führt. Im Extremfall kann die Vernetzung auch dazu führen, dass die Reaktionsschmelze so stark vernetzt. dass sie nicht mehr aus einem Reaktor ausgebracht werden kann. Die Vernetzung kann selbst durch die Verwendung von Lösungsmitteln nicht unterdrückt werden.

Zum anderen haben viele primäre oder sekundäre Amine einen sehr niedrigen Siedepunkt und sind in der Gefahrenklassierung als explosionsgefährlich eingestuft, da sie mit Luft in bestimmten Mischverhältnissen und bei bestimmten Zündtemperaturen zu Explosionen führen können. Alle bis heute bekannten Umsetzungen gemäss einer polymeranalogen Umsetzung erfolgen entweder bei hohen Temperaturen von mind. 140°C und gegebenenfalls noch unter Anwendung von Vakuum oder Ein- beziehungsweise Überleiten eines

Luft-Stickstoff-Stroms beziehungsweise über oder durch die Reaktionsmischung. Diese drastischen Bedingungen sind erforderlich, um das bei einer Kondensationsreaktion entstehende Wasser abzutrennen und damit eine vollständige Reaktion zu ermöglichen. Allerdings verunmöglichen, beziehungsweise erschweren und verteuern diese Bedingungen deutlich die Reaktion von tiefsiedenden primären oder sekundären Aminen in einer polymeranalogen Umsetzung, da die erforderlichen hohen Temperaturen meist über den Zündtemperaturen der Amine liegen. Weiterhin führt die Verwendung von Vakuum dazu, dass dadurch die ohnehin niedrigen Siedepunkte von tiefsiedenden primären oder sekundären Arninen gesenkt werden und unerwünschterweise durch das Vakuum der Reaktion entzogen werden. Die Verwendung eines Gasstromes, zur Entfernung des Reaktionswassers führt ebenfalls zu einem unerwünschten Austragen des Amins aus dem Reaktionsgefäss. Als Resultat beobachtet man eine unvollständige Reaktion, eine erhöhte Verunreinigung des Destillatwassers und eine erhöhte Belastung von Abgasfilter und Abluft.

Darstellung der Erfindung

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es daher, ein Verfahren zur Verfügung zu stellen, bei dem die Nachteile des Standes der Technik überwunden werden und tiefsiedende primäre oder sekundäre Amine oder Verbindungen, die neben der primären oder sekundären Amingruppe zusätzlich noch Hydroxylgruppen aufweisen, verwendet werden können.

Überraschenderweise wurde gefunden, dass dies durch ein Verfahren gemäss Anspruch 1 erreicht werden kann. Dieses Verfahren erlaubt es, in sicherer Weise Amid- und Estergruppen aufweisende Polymere herzustellen, wie sie mit üblichen polymeranalogen Verfahren nicht, oder nur unvollständig oder mit verminderter Qualität zugänglich, sind. Dieses Verfahren erlaubt eine Umsetzung der tiefsiedenden primären oder sekundären Amine oder von Verbindungen, die neben der primären oder sekundären Amingruppe noch Hydroxylgruppen aufweisen, und ist aus ökologischen Aspekten bezüglich Abgasen und Destillationswasser sowie aus prozesstechnischen Aspekten äusserst vorteilhaft. Die nach dem vorliegenden Verfahren hergestellten

Kammpolymeren eignen sich bestens als Verflüssiger für hydraulisch abbindende Zusammensetzungen. Weiterhin hat sich überraschenderweise gezeigt, dass dank des erfindungsgemässen Verfahrens die Möglichkeit der Erzielung einer hohen Seitenkettendichte besteht sowie dass die so hergestellten Kammpolymere in Verwendung in hydraulisch abbindenden einer Zusammensetzungen verringerten Verzögerung ZU des Erhärtungsvorganges sowie zu längerer Verarbeitungszeit führt. Wird die Reduktion der Ionendichte im üblichen polymeranalogen Verfahren versucht. um die Eigenschaften des Polymere zu steuern, beispielsweise durch Erhöhung des Anteils der Estergruppen, kommt es ab einem bestimmten Veresterungsgrad zu sterischen Hinderung, welche die weitere Umsetzung erschwert, bis gar verunmöglicht. Durch die dadurch erhöhte thermische Belastung wird zudem die Gefahr der Polyetherspaltung erhöht, was zu unerwünschter Vernetzung der Polymeren führt.

Die Erfindung umfasst die nach diesem Verfahren hergestellten Polymere, deren Verwendung in hydraulisch abbindenden Zusammensetzungen sowie diese hydraulisch abbindende Zusammensetzungen vor und nach Erhärtung mittels Wasser. Weitere vorteilhafte Ausgestattungen der Erfindung ergeben sich aus den Unteransprüchen.

20

30

15

Wege zur Ausführung der Erfindung

Die vorliegende Erfindung betrifft einerseits ein Verfahren der Herstellung eines Amid- und Estergruppen aufweisenden Polymers P, in dem in einem ersten Schritt ein Homo- oder Copolymer P1 von (Meth)acrylsäure mit einer Monohydroxy-Verbindung E bei einer Temperatur bis 200°C, so dass neben Estergruppen Anhydridgruppen entstehen, umgesetzt wird und in einem zweiten Schritt die im ersten Schritt gebildeten Anhydridgruppen mit einer Monoamin-Verbindung A bei Temperaturen deutlich unter 100 °C umgesetzt werden.

Unter "Monohydroxy-Verbindung" wird hier und im folgenden eine Substanz verstanden, die nur <u>eine</u> freie Hydroxylgruppe aufweist.

Unter "Monoamin-Verbindung" wird hier und im folgenden Ammoniak als Gas oder als wässrige Lösung oder eine Substanz verstanden, die nur <u>eine</u> freie primäre oder sekundäre Aminogruppe aufweist.

Unter "(Meth)acrylsäure" wird im gesamten vorliegenden Dokument sowohl Acrylsäure als auch Methacrylsäure verstanden.

5

20

25

Das Homo- oder Copolymer P1 von (Meth)acrylsäure kann hierbei als freie Säure, als Voll- oder Teilsalz vorliegen, wobei der Term "Salz" hier und im folgenden neben den klassischen Salzen, wie sie durch Neutralisation mit einer Base erhalten werden, auch komplexchemische Verbindungen zwischen Metallionen und den Carboxylat- oder Carboxyl-Gruppen als Liganden umfasst.

Das Homo- oder Copolymer P1 von (Meth)acrylsäure ist vorteilhaft ein Homo- oder Copolymer von Methacrylsäure und/oder Acrylsäure und/oder Acrylsäuresalz und/oder Acrylsäuresalz. Das Homo- oder Copolymer P1 wird bevorzugt erhalten aus einer Homopolymerisation von (Meth)acrylsäure oder aus einer Copolymerisation von (Meth)acrylsäure mit mindestens einem weiteren Monomer, welches ausgewählt ist aus der Gruppe umfassend α - β - ungesättigte Carbonsäuren, α - β - ungesättigte Carbonsäure, Styrol, Ethylen, Propylen, Vinylacetat sowie Mischungen davon. Bevorzugt ist das weitere Monomer ausgewählt aus der Gruppe umfassend Methacrylsäure, Acrylsäure, Crotonsäure, Itaconsäure, Maleinsäure, Fumarsäure, sowie deren Salze, Ester und Mischungen.

Bevorzugt als Copolymer P1 ist ein Copolymer aus Acrylsäure und Methacrylsäure sowie deren Salze oder Teilsalze. Die Salze oder Teilsalze werden hierbei typischerweise nach der radikalischen Polymerisation erhalten.

Bevorzugt als Homopolymer P1 ist Polymethacrylsäure oder Polyacrylsäure, insbesondere Polymethacrylsäure, deren Salze oder Teilsalze. Die Salze oder Teilsalze werden hierbei typischerweise nach der radikalischen Polymerisation erhalten.

P1 ist bevorzugt ein Homopolymer.

6

Das Homo- oder Copolymer P1 von (Meth)acrylsäure wird durch eine radikalische Polymerisation nach üblichen Verfahren erhalten. Sie kann in Lösungsmittel, bevorzugt in Wasser "oder in Substanz, erfolgen. Diese radikalische Polymerisation erfolgt bevorzugt in Gegenwart von mindestens einem Molekulargewichtsregler, insbesondere einer anorganischen oder organischen Schwefelverbindung, wie beispielsweise Mercaptanen, oder einer Phosphorverbindung. Die Polymerisation erfolgt vorteilhaft unter derartigen Bedingungen, dass das gebild eten Homo- oder Copolymere P1 aus 10 bis 250, bevorzugt 20 bis 100, mehr bevorzugt 25 bis 80, Monomerbausteinen aufgebaut ist. Solche Homo- oder Copolymer P1 von (Meth)acrylsäure sind kommerziell erhältlich.

Die Monohydroxy-Verbindung E ist bevorzugt ein C6- bis C20-Alkylalkohol oder weist die Formel (I) auf

 $HO-[(EO)_x-(PO)_y-(BuO)_z]-R^1$ (I)

15

30

Die Indices x, y, z stelle n hierbei unabhängig voneinander je die Werte 0 – 250 dar und deren Summe x+y+z ist 3 bis 250. Weiterhin bedeutet in Formel (I) EO=Ethylenoxy, PO=Propylenoxy, BuO=Butylenoxy oder Isobutylenoxy. Die Reihenfolge der EO-, PO-, BuO-Bausteine kann in irgendeiner möglichen Sequenz vorhanden sein. Schliesslich bedeutet der Substituent R¹ eine Alkylgruppe mit 1-20 Kohlenstoffatomen oder eine Alkylgruppe mit 7 - 20 Kohlenstoffatomen.

Bevorzugt sind Monohydroxy-Verblndung E der Formel (I), insbesondere mit einer Methyl-, Ethyl-, i-Propyl- oder n-Butylgruppe als Substituent R¹ sowie mit z=0. Bevorzugt handelt es sich bei E um Mischpolymerisate aus EO/PO, mehr bevorzugt um einseitig endgruppenverschlossenes Polyethylenglykol.

Mischungen mehrerer unterschiedlicher Verbindungen der Gruppe E sind ebenfalls möglich. So können beispielsweise einseitig endgruppenverschlossene Polyethylenglykole mit unterschiedlichen Molekulargewichten gemischt werden, oder es können beispielsweise

Mischungen von einseitig endgruppenverschlossenen Polyethylenglykolen mit einseitig endgruppenverschlossenen Mischpolymereren aus Ethylenoxid und Propylenoxid oder einseitig endgruppenverschlossenen Polypropylenglykolen verwendet werden. Ebenso sind beispielsweise auch Mischungen von C6- bis C20-Alkylalkoholen und einseitig endgruppenverschlossenen Polyethylenglykolen möglich.

In einer bevorzugten Ausführungsform ist die Monohydroxy-Verbindung E ein einseitig endgruppenverschlossenes Polyalkylenglykol mit einem Molekulargewicht M_w von 300 bis 10'000 g/mol, insbesondere von 500 bis 5000 g/mol, bevorzugt von 800 bis 3000 g/mol.

In einem ersten Schritt erfolgt die Umsetzung des Horno- oder Copolymeren P1 mit der Monohydroxy-Verbindung E bei einer Temperatur von bis 200°C. Die Temperatur für diese Umsetzung ist bevorzugt zwischen 140°C und 200°C. Die Reaktion ist aber auch bei Temperaturen zwischen 150°C und 175°C möglich. Eine derart hohe Temperatur ist nötig, um eine effiziente Veresterung zu erhalten.

In einer bevorzugten Ausführungsform wird dieser erste Schritt in Gegenwart eines Veresterungskatalysators, insbesondere einer Säure durchgeführt. Bevorzugt handelt es sich bei einer solchen Säure um Schwefelsäure, p-Toluolsulfonsäure, Benzolsulfonsäure, Methansulfonsäure, Phosphorsäure oder phosphorige Säure. Bevorzugt ist Schwefelsäure. Die Entfernung des Wassers aus der Reaktionsmischung kann unter Atmosphärendruck aber auch unter Vakuum erfolgen. Auch kann ein Gasstrom über oder durch die Reaktionsmischung geführt werden. Als Gasstrom kann Luft oder Stickstoff verwendet werden.

30

10

15

20

In einer Ausführungsform wird im ersten Schritt zusätzlich zur Monohydroxy-Verbindung E eine Monoamin-Verbindung A' eingesetzt. Dadurch erfolgt neben der Bildung von Ester- und Anhydridgruppen bereits im

ersten Schritt die Bildung von Amidgruppen. Die Monoamin-Verbindung A' weist einen Siedepunkt und Flammpunkt auf, der höher liegt als die Reaktionstemperatur des ersten Schrittes. Weiterhin darf die Monoamin-Verbindung A' keine Hydroxylgruppen enthalten.

Typische Beispiele solcher Monoamin-Verbindungen A' lassen sich durch die Formel (II') darstellen

$$R^{2'}NH-R^{3'}$$
 (II')

5

Einerseits können R^{2'} und R^{3'} zusammen einen Ring bilden, der 10 gegebenenfalls Sauerstoff-, Schwefel- oder weitere Stickstoffatome enthält.

Beispiele für solche Monoamin-Verbindurngen A' sind 9H-Carbazol, Indolin oder Imidazol.

Andererseits können R^{2'} und R^{3'} unabhängig von einander eine Alkylgruppe mit 8 bis 20 Kohlenstoffatomen, eine Cycloalkyl-Gruppe mit 5 bis 9 Kohlenstoffatomen, eine Aralkyl-Gruppe mit 7 bis 12 Kohlenstoffatomen, eine Verbindung der Formel (III'), (IV') oder (V') oder Harstellen.

$$-R^{4'}-X(R^{5'})_{v}$$
 (III')
 $-R^{4'}-N$ $R^{6'}$ (IV')
 $-[(EO)_{x}-(PO)_{y}-(BuO)_{z}]-R^{1}$ (V')

R^{4'} stellt hierbei eine C1- bis C4-Alkylengruppe dar. R^{5'} stellt eine C₁-bis C₄-Alkylgruppe dar. X = S, O oder N, und v = 1 für X = S oder O, oder v=2 für X = N dar. R^{6'} stellt eine Alkylengruppe, mit gegebenenfalls Heteroatomen, dar und bildet mit dem Stickstoffatom einen 5-er- bis 8-er-Ring, insbesondere einen 6-er-Ring. Der Substituent R¹ und die Indizes x, y und z weisen die Bedeutungen auf, wie sie bereits für die Verbindung der Formel (I) definiert wurden.

20

25

30

\$

Beispiele für solche Monoamin-Verbindungen A' sind Dioctylamin, Distearylamin, Ditalgfettamin, Fettamine wie Stearylamin, Cocosfettamin, Octadecylamin, Talgfettamin, Oleylamin; 3-Butoxy-propylamin, Bis(2-methoxyethyl)-amin; α-Methoxy-ω-Amino-Polyoxyethylen, α-Methoxy-ω-Amino-Polyoxypropylen, α-Methoxy-ω-Amino-Oxyethylene-Oxypropylen-Copolymer.

Bevorzugt ist die Monoamin-Verbindungen **A'** ein primäres Monoamin. Besonderes bevorzugt als Monoamin-Verbindungen **A'** sind Verbindungen der Formel (II') mit R^2 ' gleich der Formel (V') und R^3 ' gleich H, insbesondere bevorzugt sind α -Methoxy- ω -Amino-Oxyethylen-Oxypropylen-Copolymere oder α -Methoxy- ω -Amino-Polyoxyethylene. Meist bevorzugt sind α -Methoxy- ω -Amino-Polyoxyethylene. Solche Monoamin-Verbindungen **A'** sind beispielsweise erhältlich aus einer Alkohol gestartete Polymerisation von Ethylen- und/oder Propylenoxid gefolgt von Umwandlung der terminalen Alkoholgruppe in eine Amingruppe.

Die Umsetzung des Homo- oder Copolymer P1 mit der Monohydroxy-Verbindung E erfolgt typischerweise derart, dass zum Homo- oder Copolymer P1 unter Rühren die Monohydroxy-Verbindung E zugegeben wird und auf die Umsetzungstemperatur aufgeheizt wird. Die Mischung wird bei der oben beschriebenen Umsetzungstemperatur weitergerührt und eventuell unter Vakuum oder durch Über- oder Durchleiten eines Gasstromes über beziehungsweise durch die Reaktionsmasse umgesetzt. Falls Monoamin-Verbindung A' eingesetzt werden, kann deren Zugabe gleichzeitig mit der Monohydroxy-Verbindung E oder aber zu einem späteren Zeitpunkt während des ersten Reaktionsschrittes erfolgen.

Nach der Umsetzung, die mittels Messung der Säurezahl mitverfolgt werden kann, wird das Reaktionsprodukt entweder weiterverarbeitet oder gelagert. Die Lagerung kann entweder in geheizten Behältnissen oder bei Raumtemperatur erfolgen. In letzterem Fall kann das Reaktionsprodukt vor der weiteren Verwendung wieder aufgeheizt werden, vorzugsweise bis zum Schmelzen.

In diesem ersten Schritt bilden sich neben den Estern zwischen dem Homo- oder Copolymeren P1 und der Monohydroxy-Verbindung E – und

15

20

P1 und der Monoamin-Verbindung A' – auch Anhydridgruppen. Die Existenz dieser Anhydridgruppen kann sehr einfach mittels Infrarot-Spektroskopie bewiesen werden, da die Anhydridgruppe bekannterweise eine sehr intensive Doppel-Bande im Bereich von ~1800 cm⁻¹ und ~1760 cm⁻¹ aufweist.

Bevorzugt werden im ersten Schritt keine Amine A' verwendet.

In einem zweiten Schritt wird das im ersten Schritt gebildete Produkt, neben Anhydridgruppen welches Estergruppen gegebenenfalls und Amidgruppen aufweist, mit einer Monoamin-Verbindung A bei Temperaturen deutlich unter 100 °C umgesetzt. Diese Umsetzung erfolgt bevorzugt unter 60°C, insbesondere unter 40°C. Bevorzugt erfolgt die Umsetzung zwischen 10°C und 60°C, besonders bevorzugt zwischen 15 und 40°C. Diese Umsetzung ist unter schonenden Bedingungen realisierbar und bedarf keines Vakuums, so dass auch Monoamin-Verbindungen A mit einem tiefen Siedepunkt oder aber Monoamin-Verbindungen A, welche zusätzlich zur Aminogruppe auch noch Hydroxylgruppen enthalten, eingesetzt werden können.

Die Monoamin-Verbindung A- weist bevorzugt die Formel (II) auf

R^2NH-R^3 (II)

Einerseits können R² und R³ zusammen einen Ring bilden, der 5 gegebenenfalls Sauerstoff-, Schwefel- oder weitere Stickstoffatome enthält.

Beispiele für solche Monoamin-Verbindungen A sind insbesondere Piperidin, Morpholin, Pyrrolidin, 1,3-Thiazolidin, 2,3 -Dihydro-1,3-thiazol, Imidazol. Besonders geeignet ist Morpholin.

Andererseits können R² und R³ unabhängig von einander eine Alkylgruppe mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen, eine Cycloalkyl-Gruppe mit 5 bis 9 Kohlenstoffatomen, eine Aralkyl-Gruppe mit 7 bis 12 Kohlenstoffatomen, eine

25

Hydroxyalkylgruppe, eine Verbindung der Formel (III), (IV) oder (V) oder H darstellen.

$$-R^{4}-X(R^{5})_{v}$$
 (III)
 $-R^{4}-N$ R^{6} (IV)
 $-[(EO)_{x}-(PO)_{y}-(BuO)_{z}]-R^{1}$ (V)

 R^4 stellt hierbei eine C1- bis C4-Alkylengruppe dar. R^5 stellt eine C₁-bis C₄-Alkylgruppe dar. X = S, O oder N, und v = 1 für X = S oder O, oder v = 2 für X = N dar. R^6 stellt eine Alkylengruppe, mit gegebenenfalls Heteroatomen, dar und bildet mit dem Stickstoffatom einen 5-er- bis 8-er-Ring, insbesondere einen 6-er-Ring. Der Substituent R^1 und die Indizes x, y und z weisen die Bedeutungen auf, wie sie bereits für die Verbindung der Formel (I) definiert wurden.

Als Hydroxyalkylgruppe bevorzugt ist die Gruppe -CH₂CH₂-OH oder -CH₂CH(OH)CH₃.

Geeignete Monoamin-Verbindung A sind beispielsweise Ammoniak,

Butylamin, Hexylamin, Octylamin, Decylamin, Diethylamin, Dibutylamin,
Dihexylamin, Cyclopentylamin, Cyclohexylamin, Cycloheptylamin und Cyclooctylamin, Dicyclohexylamin; 2-Phenyl-ethylamin, Benzylamin, Xylylamin; N,N-Dimethyl-ethylendiamin, N,N-Diethylethylendiamin, 3,3'-Iminobis(N,N-dimethyl-propylamin), N,N-Dimethyl-1,3-propandiamin, N,N-Diethyl-1,3-propandiamin,
N,N,N'-Trimethyl-ethylendiamin, 2-Methoxy-ethylamin, 3-Methoxy-propylamin;
Ethanolamin, Isopropanolamin, 2-Aminopropanol, Diethanolamin, Diisopropanolamin, N-isopropyl-ethanolamin, N-Ethyl-ethanolamin, N-Butyl-ethanolamin, N-Methyl-ethanolamin, 2-(2-aminoethoxy)ethanol; 1-(2-Aminoethyl)-piperazin, 2-Morpholino-ethylamin, 3-Morpholino-propylamin.

Besonders bevorzugt ist die Monoamin-Verbindung A ausgewählt aus der Gruppe umfassend Ammoniak, Morpholin, 2-Morpholin-4-yl-ethylamin, 2-Morpholin-4-yl-propylamin, N,N-Dimethylaminopropylamin, Ethanolamin, Diethanolamin, 2-(2-aminoethoxy)ethanol, Dicyclohexylamin, Benzylamin,

WO 2005/090416

5

10

15

20

25

PCT/EP2005/051275

2-Phenyl-ethylamin sowie Mischungen davon. Ammoniak kann als Gas oder in einer wässrigen Lösung verwendet werden. Wegen der Handhabung und aus arbeitstechnischen Vorteilen wird Ammoniak bevorzugt als wässrige Lösung eingesetzt.

Die Monoamin-Verbindung A kann auch ein Monoamin-Verbindung A' sein, auch wenn dies nicht bevorzugt ist.

Für die Umsetzung im zweiten Schritt wird vorzugsweise ein Lösungsmittel eingesetzt. Bevorzugte Lösungsmittel sind beispielsweise Hexan, Toluol, Xylol, Methylcyclohexan, Cyclohexan oder Dioxan sowie Alkohole, insbesondere Ethanol oder Isopropanol, und Wasser, wobei Wasser das am meist bevorzugte Lösungsmittel ist.

In einer bevorzugten Ausführungsform erfolgt der zweite Schritt dadurch, dass das Amin in einem Lösungsmittel, bevorzugt Wasser, vorgelegt wird und hierzu das Produkt aus dem ersten Reaktionsschritt als Polymerschmelze oder aber in fester Form, etwa als Pulver oder in Form von Schuppen, oder eines Granulates unter Rühren zugegeben wird. Bevorzugt ist die Zugabe als Polymerschmelze. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform erfolgt der zweite Schritt dadurch, dass die Mischung oder Lösung aus Amin und Lösungsmittel, bevorzugt Wasser, zu der auf unter 100°C abgekühlten Polymerschmelze gegeben wird. Dieser zweite Reaktionsschritt kann direkt an den ersten Reaktionsschritt anschliessen, bei dem das Produkt bereits als Schmelze vorliegt, oder aber zu einem späteren Zeitpunkt erfolgen.

Bei Benutzung von Lösungsmittel in der zweiten Stufe kann, falls dies gewünscht ist, das Lösungsmittel wieder entfernt werden, beispielsweise durch Anlegen eines Vakuums und/oder Heizen, oder es kann noch weiter verdünnt werden.

Im zweiten Schritt können neben der Amidbildung auch Aminsalze entstehen. Um diese Aminsalzbildung zu vermindern und die Ausbeute der Amidierung zu erhöhen, können bevorzugt Alkali-oder Erdalkalihydroxide der Monoamin-Verbindung A beigefügt werden.

15

20

1

Durch das erfindungsgemässe Verfahren wird ermöglicht, dass Amidund Estergruppen aufweisende Polymere P erhalten werden können, die nach dem üblichen polymeranalogen Verfahren nicht oder nur in schlechter Qualität erhalten werden können, da die für die Amidgruppen benötigten Amine zu stark flüchtig sind oder einen zu tiefen Flammpunkt oder neben der Amingruppe noch Hydroxylgruppen aufweisen. Weiterhin ermöglicht es dieses Verfahren den Gehalt an Carbonsäure-Gruppen – und damit die Ionendichte im Polymer-Hauptkette – sehr einfach zu reduzieren ohne erhöhte thermische Belastung und damit ohne Gefahr der Polyetherspaltung, welche zu einer unerwünschten Vernetzung der Polymere führen würde. Wird die Reduktion lonendichte üblichen polymeranalogen im Verfahren der beispielsweise durch Erhöhung der Estergruppen, kommt es ab einem bestimmten Veresterungsgrad zu einer sterischen Hinderung, welche die weitere Umsetzung erschwert, bis gar verunmöglicht. Je nach Menge und Art der Monoamin-Verbindung A können unterschiedliche Eigenschaften des Endproduktes erzielt werden. Es ist deshalb ein weiterer Vorteil des erfindungsgemässen Verfahrens, ausgehend dass von einem Zwischenprodukt, d.h. dem Reaktionsprodukt des ersten Schrittes, einfach und kosteneffizient durch Verwendung unterschiedlicher Monoamin-Verbindungen oder unterschiedlicher Mengen der Monoamin-Verbindung A mehrere unterschiedliche Amid- und Estergruppen aufweisenden Polymere P hergestellt werden können. Dies hat grosse logistische sowie finanzielle Vorteile.

In einer bevorzugten Ausführungsform weist das Amid- und Estergruppen aufweisende Polymer P im wesentlichen die Struktur nach Formel (VI) auf

M stellt hierbei ein Kation, insbesondere H⁺, Na⁺, Ca⁺⁺/2, Mg⁺⁺/2, NH₄⁺ oder ein organisches Ammonium dar. Es ist dem Fachmann klar, dass bei den mehrwertigen Ionen ein weiteres Gegenion vorhanden sein muss, das unter anderem auch ein Carboxylat desselben oder eines anderen Moleküls des Polymeren P sein kann. Die organischen Ammoniumverbindungen sind insbesondere Tetraalkylammonium oder aber HR₃N⁺, wobei R eine Alkylgruppe insbesondere eine C1- bis C6-Alkylgruppe, bevorzugt Ethyl oder Butyl, darstellt. Organische Ammoniumionen werden insbesondere durch die Neutralisation der Carboxylgruppe mit handelsüblichen teritären Aminen erhalten.

Die Substituenten R⁷ bedeuten unabhängig voneinander ein H oder Methyl. Methyl wird bevorzugt als Substituent R⁷.

Die Substituenten R^2 und R^3 sind bereits bei der Monoamin-Verbindung A der Formel (II) beschrieben worden. Die Substituenten R^2 und R^3 sind bereits bei der Monoamin-Verbindung A' der Formel (II') beschrieben worden. Die Substituenten R^1 , EO ,PO, BuO sowie die Indizes x, y und z wurden bereits für die Monohydroxy-Verbindung E der Formel (I) beschrieben.

Die Indizes n, m, m' und p bedeuten ganze Zahlen, wobei die Summe n+m+m'+p=10-250, bevorzugt 20 -100, insbesondere 25-80, ist und n>0, m>0 und p>0 und m' \geq 0 bedeuten.

Die Abfolge der drei Bausteine a, b1, b2 und c kann blockweise oder zufällig sein, mit der Ausnahme, dass durch den Anhydridmechanismus der Amidbildung der Baustein b2 benachbart zu oder in der Nähe von, insbesondere benachbart zu, a sein muss.

Das Verhältnis von a: b1: b2: c ist hierbei (0.1 - 0.9): (0 - 0.06): (0.001 - 0.4): (0.099-0.899), mit den folgenden Randbedingungen, dass die Summe von a+b1+b2+c den Wert 1 bildet und dass das Verhältnis von b2/a > 0 und ≤ 1 darstellt.

30

10

20

25

In einer bevorzugten Ausführungsform wird eine Polymethacrylsäure mit einem Polyethylenglykol welches einseitig mit einer Methoxygruppe

PCT/EP2005/051275

WO 2005/090416

10

15

20

25

30

abgeschlossen ist, verestert und anschliessend schonend mit Mono- oder Diethanolamin umgesetzt.

Das Amid- und Estergruppen aufweisende Polymer P findet in unterschiedlichen Bereichen Anwendung, insbesondere in der Beton- und Zementtechnologie. Insbesondere kann das Amid- und Estergruppen aufweisende Polymer P als Verflüssiger für hydraulisch abbindende Zusammensetzungen, insbesondere Beton und Mörtel, eingesetzt werden. Hierbei kann das Amid- und Estergruppen aufweisende Polymer P einer Trockenmischung enthaltend mindestens eine hydraulisch abbindende Substanz, beigemischt werden. Als hydraulisch abbindende Substanz können grundsätzlich alle dem Beton-Fachmann bekannten Substanzen verwendet werden. Insbesondere handelt es sich hier um Zemente, wie beispielsweise Portlandzemente oder Tonerdeschmelzzemente und respektive deren Mischungen mit Flugaschen, Silica fume, Schlacke, Hüttensande und Kalksteinfiller. Weitere hydraulisch abbindende Substanzen sind Gips, in Form von Anhydrit oder Halbhydrat oder gebrannter Kalk. Als hydraulischen abbindende Substanz wird Zement, bevorzugt. Weiterhin sind Zuschlagstoffe wie Sand, Kies, Steine, Quarzmehl, Kreiden sowie als Additive übliche Bestandteile wie andere Betonverfüssiger, beispielsweise Lignosulfonate, Naphthalin-Formaldehyd Kondensate, sulfonierte sulfonierte Formaldehyd-Kondensate oder Polycarboxylatether, Beschleuniger, Korrosionsinhibitoren, Verzögerer, Schwindreduzierer, Entschäumern, Porenbildner möglich.

Falls das Amid- und Estergruppen aufweisende Polymer P in einer wasserfreien Form vorliegt, kann das Amid- und Estergruppen aufweisende Polymer P ein Bestandteil einer hydraulisch abbindenden Zusammensetzung, einer sogenannten Trockenmischung, sein, die über längere Zeit lagerfähig ist und typischerweise in Säcken abgepackt oder in Silos gelagert wird und zum Einsatz kommt.

Das Amid- und Estergruppen aufweisende Polymer P kann auch einer üblichen hydraulisch abbindenden Zusammensetzung mit oder kurz vor oder kurz nach der Zugabe des Wassers beigegeben werden. Als besonders

geeignet gezeigt hat sich hierbei die Zugabe des Amid- und Estergruppen aufweisenden Polymers P in Form einer wässrigen Lösung oder Dispersion, insbesondere als Anmachwasser oder als Teil des Anmachwassers.

Das Amid- und Estergruppen aufweisende Polymer P verfügt über Eigenschaft als Verflüssiger für hydraulisch abbindende Zusammensetzungen, insbesondere zementöse Zusammensetzungen, das heisst, dass bei in der Zement- und Betontechnologie üblichen Wasser/Zement-(W/Z-)Verhältnissen die resultierende Mischung eine bedeutend grösseres Fliessverhalten aufweist im Vergleich zu einer Zusammensetzung ohne den Verflüssiger. Das Fliessverhalten wird typischerweise über das Ausbreitmass gemessen. Andererseits können Mischungen erzielt werden, die bei gleichem Fliessverhalten bedeutend weniger Wasser benötigen, so dass die mechanischen Eigenschaften der ausgehärteten hydraulisch abbindenden Zusammensetzung stark erhöht sind. Das Amid- und Estergruppen aufweisende Polymer P kann auch als Dispersionsmittel verwendet werden.

Beispiele

10

15

20

30

Ý

Beispielserie 1

1. Schritt: Veresterung/Amidierung und Anhydridbildung

In einem Reaktionsgefäss mit Rührer, Thermometer, Vakuumanschluss und Destillationseinrichtung werden 960 g einer 40%igen wässrigen
Lösung einer Polymethacrylsäure mit einem mittleren Molekulargewicht von
5000 g/mol vorgelegt. Unter Rühren werden 10 g 50%-ige Schwefelsäure und
16 g eines Copolymers von Ethylenoxid und Propylenoxid im EO/POVerhältnis von 70:30 und mit einem Molekulargewicht Mw von 2000 g/mol,
welches einseitig eine Methoxygruppe und auf der anderen Seite eine primäre
Aminogruppe aufweist, zugegeben. 1200 g eines einseitig mit einer
Methoxygruppe endgruppenverschlossenen Polyethylenglykols mit einem
mittleren Molekulargewicht von 1100 g/mol werden als Schmelze zugegeben
und die Reaktionsmischung unter Rühren langsam auf 160°C erwärmt. Dabei
wird Wasser kontinulerlich abdestilliert. Sobald das Reaktionsgemisch 160°C
erreicht hat, wird 30 min. bei dieser Temperatur gerührt und weiterhin Wasser
abdestilliert. Nun werden 16 g 50%-ige NaOH zugegeben und die Temperatur

15

auf 165°C erhöht. Unter Vakuum (80 mbar) wird 3 Stunden verestert. Die direkte Säurezahl wurde mit 1.04 mmol COOH/g Polymer bestimmt. Das geschmolzene Polymer wird abgefüllt und bei 60°C im Ofen gelagert. Bezeichnung: BP1.

Ein Teil des Polymers wird in Wasser gelöst und eine 40% ige Lösung hergestellt und als Vergleichs-Polymerlösung CP1-0 bezeichnet.

2. Schritt: schonende Amidierung

60 g einer wässrigen Ammoniak-Lösung von ca. 20-25°C mit der in Tabelle 1 angegebenen Konzentration werden in einem Becherglas vorgelegt und unter Rühren 40 g der Polymerschmelze BP1 mit einer Temperatur von ca. 60°C zugegeben. Die Mischung wird 2 Stunden gerührt, gelöst und amidiert.

Ammo	niak-Lösung	Reaktionsprodukt
Wasser [g]	Ammoniak (25%ig) [g]	
58	2	BP1-2A
56	4	BP1-4A
54	6	BP1-6A
52	8	BP1-8A
50	10	BP1-10A
48	12	BP1-12A

Tabelle 1. Auf Reaktionsprodukt BP1 des ersten Schrittes basierende erfindungsgemässe Beispiele.

Beispielserie 2

1. Schritt: Veresterung und Anhydridbildung

In einem Reaktionsgefäss mit Rührer, Thermometer, Vakuumanschluss und Destillationseinrichtung werden 480 g einer 40%igen wässrigen Lösung einer Polymethacrylsäure mit einem mittleren Molekulargewicht von 5000 g/mol vorgelegt. Unter Rühren werden 5 g 50%-ige Schwefelsäure eines Methoxygruppe 300 einseitig mit einer zugegeben. g endgruppenverschlossenen mit einem mittleren Polyethylenglykols

Molekulargewicht von 1100 g/mol und 600 g eines einseitig mit einer Methoxygruppe endgruppenverschlossenen Polyethylenglykols mit einem mittleren Molekulargewicht von 3000 g/mol werden als Schmelze zugegeben und die Reaktionsmischung unter Rühren langsam auf 170°C erwärmt. Dabei wird Wasser kontinuierlich abdestilliert. Sobald das Reaktionsgemisch 170°C erreicht hat, wird 30 min. bei dieser Temperatur gerührt. Anschliessend wird unter Vakuum (80-100 mbar) 3.5 Stunden weiter verestert. Die direkte Säurezahl am Ende der Reaktionszeit wurde mit 0.67 mmol COOH/g Polymer bestimmt. Das geschmolzene Polymer wird abgefüllt und bei 60°C gelagert. Bezeichnung: BP2.

Ein Teil des Polymers wird in Wasser gelöst und eine 40%-ige Lösung hergestellt und als Vergleichs-Polymerlösung CP2-0 bezeichnet.

2. Schritt: schonende Amidierung

a) Umsetzung mit Ethanolamin

Ethanolamin wird mit 50 g Wasser von ca. 20°C gemischt. Anschliessend wird die entsprechende Menge der Polymerschmelze BP2 unter Rühren eingemischt und gelöst. Die Lösung wird 24 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und auf 40% Feststoffgehalt verdünnt.

20

25

10

15

BP2 (Schmelze) [g]	H ₂ O [g]	Ethanolamin [g]	Reaktionsprodukt
51	50	0.185	BP2-2EA
51.7	50	0.47	BP2-5EA
51.5	50	0.936	BP2-10EA
51.35	50	1.373	BP2-15EA
50.18	50	1.825	BP2-20EA

Tabelle 2. Auf Reaktionsprodukt BP2 des ersten Schrittes und Ethanolamin basierende erfindungsgemässe Beispiele.

b) Umsetzung mit Dicyclohexylamin

Dicyclohexylamin wird mit 50 g Wasser von ca. 40°C gemischt.

Anschliessend wird die entsprechende Menge der Polymerschmelze BP2 unter Rühren eingemischt und gelöst. Die Lösung wird 24 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und auf 40% Feststoffgehalt verdünnt.

BP2 (Schmelze)[g]	H₂O [g]	Dicyclohexylamin [g]	Reaktionsprodukt
50.62	50	0.184	BP2-2DCHA
52.87	50	0.961	BP2-10DCHA

Tabelle 3. Auf Reaktionsprodukt BP2 des ersten Schrittes und Dicyclohexylamin basierende erfindungsgemässe Beispiele.

c) Umsetzung mit 2-Phenylethylamin

2-Phenylethylamin wird mit 50 g Wasser von ca. 40°C gemischt. Anschliessend wird diese Mischung in die entsprechende Menge der Polymerschmelze BP2, die eine Temperatur von 80°C hat, unter Rühren eingemischt. Die Mischung wird 5 Stunden gerührt und es wird eine klare Lösung erhalten. Die Lösung wird auf 40% Feststoffgehalt verdünnt.

BP2 (Schmelze) [g]	H ₂ O [g]	Phenylethylamin [g]	Reaktionsprodukt
51.48	50	0.918	BP2-10PEA

Tabelle 4. Auf Reaktionsprodukt BP2 des ersten Schrittes und 2-Phenylethylamin basierendes erfindungsgemässe Beispiel.

10

Beispielserie 3

1. Schritt: Veresterung und Anhydridbildung

In einem Reaktionsgefäss mit Rührer, Thermometer, Vakuumanschluss und Destillationseinrichtung werden 383 g einer 50%igen wässrigen 15 Lösung einer Polyacrylsäure mit einem mittleren Molekulargewicht von 4000 und einem pH- Wert von 3.4 vorgelegt. Unter Rühren werden 17 g 50%-ige Schwefelsäure zugegeben. 600 g eines einseitig mit einer Methoxygruppe endgruppenverschlossenen Polyethylenglykols mittleren mit einem Molekulargewicht von 1000 g/mol werden als Schmelze zugegeben und die Reaktionsmischung unter Rühren langsam auf 170°C erwärmt. Dabei wird Wasser kontinuierlich abdestilliert. Sobald das Reaktionsgemisch 170°C erreicht hat, wird 30 min. bei dieser Temperatur gerührt. Anschliessend wird unter Vakuum (100-200 mbar) 3 Stunden bei 175°C weiter verestert. Die direkte Säurezahl am Ende der Reaktionszeit wurde mit 1.9 mmol COOH/g Polymer bestimmt. Das geschmolzene Polymer wird abgefüllt und bei 60°C gelagert. Bezeichnung: BP3.

Ein Teil des Polymers wird in Wasser gelöst und eine 40%-ige Lösung hergestellt und als Vergleichs-Polymerlösung CP3-0 bezeichnet.

2. Schritt: schonende Amidierung

Ethanolamin in einer Menge gemäss Tabelle 5 wird mit 50 g Wasser von ca. 20°C gemischt. Anschliessend wird die entsprechende Menge der Polymerschmelze BP3 unter Rühren eingemischt und gelöst. Die Lösung wird 2 Stunden bei 40°C gerührt.

BP3 (Schmelze) [g]	H ₂ O [g]	Ethanolamin [g]	Reaktionsprodukt
51	50	0.31	BP3-2EA
50	50	0.76	BP3-5EA
54	50	1.64	BP3-10EA
52	50	2.38	BP3-15EA
53	. 50	3.21	BP3-20EA

Tabelle 5. Auf Reaktionsprodukt BP3 des ersten Schrittes und Ethanolamin basierende erfindungsgemässe Beispiele.

10

20

5

Vergleichsbeispiel bei dem das Ethanolamin im ersten Reaktionsschritt zugegeben wird.

Die Reaktion wird analog dem 1. Schritt aus Beispielserie 2 durchgeführt, nur werden gleichzeitig mit der Zugabe der einseitig engruppenverschlossenen Polyethylenglykole 37 g Ethanolamin zugegeben. Während des Aufheizens und Abdestillieren des Wassers wird die Reaktionsmischung inhomogen und viskos, bei 120°C geliert die Mischung. Die Reaktion wird abgebrochen. Eine homogene Lösung des Polymeren kann nicht hergestellt werden.

Vergleichsbeispiele:Salzbildung

Die Polymerschmelze wird in 70 g Wasser gelöst und 2 Tage bei 60° C stehen gelassen. Anschliessend wird eine Menge des jeweiligen Amins gemäss Tabelle 5 zugegeben.

Polymer	Polymer Menge[g]	H ₂ O [g]	Amin	Amin Menge[g]	Reaktionsprodukt
BP2	30	70	Ethanolamin	0.546	CP2-EA-Salz
BP2	22	50	Dicycohexylamin	0.40	CP2-DCH-Salz
BP2	22	50	2-Phenylethylamin	0.40	CP2-PEA-Salz
BP3	50	70	Ethanolamin	1.53	CP3-EA-Salz

Tabelle 6. Auf Reaktionsprodukt BP2 oder BP3 des ersten Schrittes basierende Vergleichsbeispiele.

Beispielshafte hydraulisch abbindende Zusammensetzungen

Die Wirksamkeit der erfindungsgemässen Polymeren wurde im Mörtel

5 getestet.

Mörtelmischung 1: MM1 (Grösstkorn 8mm)	Menge
Zement (Schweizer CEM I 42.5)	750 g
Kalksteinfiller	141 g
Sand 0-1 mm	738 g
Sand 1-4 mm	1107 g
Sand 4-8 mm	1154 g
, ·	
Mörtelmischung 1: MM2 (Grösstkorn 3mm)	Menge
Zement(Schweizer CEM I 42.5)	880 g
Kalksteinfiller	320 g
Quarzsand 0.08-0.2 mm	180 g
Quarzsand 0.1-0.5 mm	280 g
Quarzsand 0.3-0.9 mm	370 g
Quarzsand 0.7-1.2 mm	440 g
Quarzsand 1.5-2.2 mm	630 g
Quarzsand 2.0-3.2 mm	800 a

Tabelle 7. Zusammensetzung der benutzten Mörtelmischungen.

Die Sande, der Filler und der Zement wurden 1 Minute in einem Hobart-Mischer trocken gemischt. Innerhalb von 30 Sekunden wird das Anmachwasser, in dem das Polymer gelöst ist, zugegeben und noch weitere 2.5 Minuten gemischt. Die Gesamt-Mischzeit nass ist 3 Minuten.

Alle Polymerlösungen wurden vor dem Mörteltest mit der gleichen Menge eines Entschäumers versehen.

Messmethoden und Resultate

10 -direkte Säurezahl

5

Ca. 1 g der Polymerschmelze wird in ca. 30 ml delonisiertem Wasser gelöst und mit 3 Tropfen einer Phenolphthaleinlösung (1% in Ethanol) versetzt. Mit 0.1N NaOH wird bis zum Farbumschlag titriert.

Säurezahl in mmol COOH/g = $V/(10 \times m)$

15 V=Verbrauch an 0.1 N NaOH in ml und m=Einwaage der Polymerschmelze in g

-Ausbreitmass

Das Ausbreitmass des Mörtels wurde gemäss EN 101 5-3 bestimmt.

20 -Luftgehalt

Der Luftgehalt des Mörtels wurde entsprechend EN 196-1 bestimmt.

-Abbinde-Ende

Die Abbindezeit wurde mittels der Temperatur-Entwicklung in einem mit Mörtel gefüllten Styropor-Kessel von ca. 11 Inhalt bestimmt. Als Abbinde-Ende wurde die Zeit, bei welcher die Temperaturkurve den maximalen Wert aufweist, definiert.

-Druckfestigkeit

30 Die Druckfestigkeit der erhärteten Mörtel-Prismen wurde gemäss EN 196-1 bestimmt.

Resultate

10

15

20

Tabelle 8 zeigt deutlich den Vorteil der erfindungsgemässen gegenüber dem Vergleichsbeispiel. Während sich Polymeren Verarbeitbarkeit des Mörtels mit dem Polymer des Vergleichsbeispiels deutlich mit der Zeit verschlechtert (das Ausbreitmass nimmt ab), nimmt diejenige der Mörtel mit den erfindungsgemässen Polymeren innerhalb von 90 Minuten kaum ab, im Gegenteil, sie nimmt bei einigen sogar mit der Zeit zu. Dies ist deutlich an dem tiefen, teilweise sogar negativen Wert für Δ_{0-90} zu sehen.

Tabelle 9 und 10 zeigen ebenfalls das ausgezeichnete Halten der Verarbeitbarkeit über 90 Minuten von Mörteln mit den erfindungsgemässen Polymeren, während Mörtel mit den Vergleichspolymeren deutlich an Verarbeitbarkeit verlieren. Die 24-Stunden Druckfestigkeit der Mörtelprismen, welche die erfindungsgemässen Polymeren enthalten, sind gleich wie die der Mörtelprismen mit den Vergleichspolymeren, obwohl die Dosierung der Vergleichspolymeren tiefer ist. Das heisst, dass die erfindungsgemässen Polymere das Abbinden der Mörtel weniger verzögern, Vergleichspolymere.

Diese Beispiele zeigen deutlich, dass die erfindungsgemässen Polymeren die in vielen Anwendungen geforderte lange Verarbeitbarkeit von Mörtel- oder Betonmischungen erfüllen, ohne den oft bei solchen Polymeren gefundenen Nachteil der verminderten 24-Stunden-Festigkeit zu haben.

Weiter zeigen diese Mörtelresultate, dass bei der Urnsetzung in der zweiten Reaktionsstufe eine Amidierung stattfindet. Die Eigenschaften der erfindungsgemässen Polymeren unterscheiden sich bezüglich des Haltens der Verarbeitbarkeit der Mörtelmischung deutlich von denen der Ausgangspolymere und der Amin-Salze.

		Dosjerina	ļ	Aus	breitmas	Ausbreitmass [mm] nach	ach	+	Luftaehalt
	Bezeichnung	nentj	Z/M	0 min.	30 min.	60 min.	0 min. 30 min. 60 min. 90 min. 40-90	Δ0-90	<u>%</u>
Erfindungsgemäss	BP1-8A	0.300	0.42	162	183	161	161	-	4.0
Erfindungsgemäss	BP1-8A	0.360	0.42	192	189	187	174	18	3.6
Erfindungsgemäss	BP1-10A	0.360	0.42	176	176	172	175	_	9.0 0.0
Erfindungsgemäss	BP1-12A	0.360	0.42	157	170	173	175	-18	3.1
Vergleich	CP1-0	0.225	0.42	210	186	176	156	54	2.8

Tabelle 8. Resultate Beispielserie 1 von Mörtelmischungen MM1.[‡] Differenz Ausbreitmass 0 mln. und 90 min.

		Docioning		Au	Ausbreitmas	ass [mm] nach	lach	4	Infidehalt	Druckfestiokeit
	Bezeichnung	[% Feststoff auf Zement]	Z/M	0 min.	30 min.	60 min.	90 min.	Δο-90+	[%]	24 h [N/mm²]
Erfindungsgemäss	BP2-10EA	0.300	0.43	201	193	180	168	33	1.8	24.4
Erfindungsgemäss	BP2-10EA	0.360	0.43	226	219	212	210	16	2.2	25.2
Erfindungsgemäss	BP2-15EA	0.360	0.43	202	203	210	201	1	3.1	26.3
Erfindungsgemäss	BP2-20EA	0.360	0.43	173	180	184	189	-16	2.8	25.3
Vergleich	CP2-0	0.225	0.43	195	161	149	142	53	3.0	24.3
Vergleich	CP2-0	0.300	0.42	241	215	189	157	84	1.9	24.9
Vergleich	CP2-EA-Salz	0.252	0.43	251	211	184	163	88	2.0	24.4
Erfindungsgemäss	ВР2-100СНА	0.300	0.42	241	203	200	177	64	က	21.3
Erfindungsgemäss	ВР2-100СНА	0.360	0.42	256	224	216	214	42	1.2	19.5
Erfindungsgemäss	BP2-10PEA	0.300	0.42	240	218	203	202	38	2.2	19.9
Vergleich	CP2-0	0.225	0.42	200	155	138	135	65	2.4	20.7
Vergleich	CP2-DCHA Salz	0.252	0.42	237	182	162	145	92	3.2	21.9
Vergleich	CP2-PEA Salz	0.252	0.42	224	180	169	147	11	2.2	20.4
Tabelle 9. Resu	ultate Beispielserie	Tabelle 9. Resultate Beispielserie 2 von Mörtelmischungen MM1. [‡] Differenz	gen Min	M. ‡ Diff		Ausbreitmass 0 min. und 90 min.	ss 0 min.)6 pun) min.	

		Dosierung		Au	Ausbreitmass [mm] nach	ss [mm] r		•	Hedeoffit	Onickfestinkeit
	pezeichnung	[% Feststoff auf Zement]	7/M	0 min.	30 min.	60 min.	60 mln. 90 min.	Δ0-90+	-	24 h [N/mm²]
Erfindungsgemäss	BP3-5EA	0.300	0.42	225	215	201	165	09	1.4	30.3
Erfindungsgemäss	BP3-10EA	0.360	0.42	223	218	209	185	38	1.8	28.3
Erfindungsgemäss	BP3-15EA	0.360	0.42	231	215	210	196	35	1.7	27.4
Erfindungsgemäss	BP3-20EA	0.360	0.42	226	210	208	193	33	1.6	30.2
Vergleich	CP3-0	0.225	0.42	205	195	150	132	73	6.	30.0
Vergleich	CP3-0	0.300	0.42	221	201	163	136	85	1.9	27.1
Vergleich	CP3-EA-Salz	0.252	0.42	237	201	155	130	107	2.0	26.4

Tabelle 10. Resultate Beispielserie 3 von Mörtelmischungen MM1. [‡] Differenz Ausbreitmass 0 min. und 90 min

		Dosienna		Ausbrei	Ausbreitmass [mm] nach	nj nach	4		
	Bezeichnung	[% Feststoff auf Zement]	Z/M	0 min.	30 min.	60 min.	Δ0-60	Luftgehalt [%]	Luftgenait [%] Abbinde-Ende [n]
Erfindungsgemäss	BP1-2A	0.30	0.44	232	229	223	6	5.8	16.8
Erfindungsgemäss	BP1-4A	0.30	0.44	220	212	205	15	5.4	16.0
Erfindungsgemäss	BP1-6A	0.30	0.44	211	209	201	10	5.8	15.5
Erfindungsgemäss	BP1-8A	0:30	0.44	184	184	186	-2	9'9	14.5
Erfindungsgemäss	BP1-10A	0:30	0.44	169	174	475	9-	4.8	14.0
Erfindungsgemäss	BP1-12A	0.30	0.44	165	181	121	-12	9.5	13.5
Vergleich	CP1-0	0.30	0.44	224	220	219	5	6.5	16.8

Tabelle 11. Resultate der Amid- und Estergruppen aufweisenden Polymer P enthaltenden Mörtelmischung MM2 sowie Vergleichsversuch. [‡] Differenz Ausbreitmass 0 min. und 60 min.

Patentansprüche

5

10

15

20

25

- Verfahren der Herstellung eines Amid- und Estergruppen aufweisenden Polymers P, dadurch gekennzeichnet, dass
 - in einem ersten Schritt ein Homo- oder Copolymer P1 von (Meth)acrylsäure mit einer Monohydroxy-Verbindung E bei einer Temperatur bis 200°C umgesetzt wird, so dass neben Estergruppen Anhydridgruppen entstehen,
 - und in einem zweiten Schritt die im ersten Schritt gebildeten Anhydridgruppen mit einer Monoamin-Verbindung A bei Temperaturen deutlich unter 100 °C zum Amid umgesetzt werden.
- Verfahren gemäss Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass der erste Schritt in Gegenwart einer Säure, insbesondere Schwefelsäure, p-Toluolsulfonsäure, Benzolsulfonsäure, Methansulfonsäure, Phosphorsäure oder phosphorige Säure, bevorzugt Schwefelsäure, erfolgt.
- 3. Verfahren gemäss Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Monohydroxy-Verbindung E ein C6- bis C20-Alkylalkohol ist oder die Formel (I) aufweist

 $HO-[(EO)_{x-}(PO)_{y-}(BuO)_{z}]-R^{1} \qquad (I)$

wobei x, y, z unabhängig voneinander je die Werte 0 - 250 aufweisen und x+y+z=3-250 ist;

EO=Ethylenoxy, PO=Propylenoxy, BuO=Butylenoxy oder Isobutylenoxy bedeuten, mit einer Reihenfolge der EO-, PO-, BuO-Baustelne in Irgendeiner möglichen Sequenz;

und R¹= Alkylgruppe mit 1-20 Kohlenstoffatomen oder Alkylarylgruppe mit 7 - 20 Kohlenstoffatomen bedeuten.

30 4. Verfahren gemäss Anspruch 3, dadurch gekennzeichnet, dass z = 0 und $R^1 = Methyl-$, Ethyl-, i-Propyl- oder n-Butylgruppe ist.

- 5. Verfahren gemäss Anspruch 3 oder 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Monohydroxy-Verbindung E ein einseitig endgruppenverschl ossenes Polyalkylenglykol mit einem Molekulargewicht M_w von 300 bis 10'000 g/mol, insbesondere von 500 bis 5000 g/mol, bevorzugt von 800 ₺is 3000 g/mol, ist.
- 6. Verfahren gemäss einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass das Homo- oder Copolymer ₱1 von (Meth)acrylsäure durch Homopolymerisation von (Meth)acrylsäure oder durch Copolymerisation von (Meth)acrylsäure mit mindestens einem weiteren Monomer ausgewählt aus der Gruppe umfassen d α-β-ungesättigte Carbonsäuren, α-β-ungesättigte Carbonsäureestem, α-β-ungesättigte Carboxylate, Styrol, Ethylen, Propylen, Vinylacetant sowie Mischungen davon hergestellt ist.

10

5

7. Verfahren gemäss Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass das weitere Monomer ausgewählt ist aus der Gruppe um fassend Methacrylsäure, Acrylsäure, Crotonsäure, Itaconsäure, Male insäure, Fumarsäure, sowie deren Salze, Ester und Mischungen.

20

25

30

- 8. Verfahren gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Copolymer P1 ein Copolymer ist aus Acrylsäure und Methacrylsäure sowie deren Salze oder Teilsalze; oder das Homopolymer P1 eine Polymethacrylsäure oder Polyacrylsäure, bevorzugt eine Polymethacrylsäure, ist, deren Salze oder Teilsalze.
- 9. Verfahren gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, cladurch gekennzeichnet, dass das Homo- oder Copolymer P1 von (Meth)acrylsäure durch eine radikalische Polymerisation in Gegenwart von mindestens einem Molekulargewichtsregler, insbesonder einer Schwefelverbindung oder einer Phosphorverbindung hergestellt wird.

10. Verfahren gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Homo- oder Copolymer P1 ein Homo- oder Copolymer ist, welches aus 10 bis 250, bevorzugt 20 bis 100, insbesondere 25 bis 80, Monomerbausteinen aufgebaut ist.

5

10

15

 Verfahren gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Monoamin-Verbindung A ein Amin der Formel (II)
 R²NH-R³ (II)

ist, wobei

R² und R³ zusammen einen Ring bilden, der gegebenenfalls Sauerstoff-, Schwefel- oder weitere Stickstoffatome enthält;

oder wobei R² und R³ unabhängig von einander eine Alkylgruppe mit 1 bis 12 Kohlenstoffatomen, eine Cycloalkyl-Gruppe mit 5 bis 9 Kohlenstoffatomen, eine Aralkyl-Gruppe mit 7 bis 12 Kohlenstoffatomen, eine Hydroxyalkylgruppe, insbesondere -CH₂CH₂-OH oder -CH₂CH(OH)CH₃, eine Verbindung der Formel (III), (IV) oder (V) oder H darstellen

$$-R^4-X(R^5)_v$$
 (III)
 $-R^4-N$ R^6 (IV)
 $-[(EO)_{x^-}(PO)_{y^-}(BuO)_{z}]-R^1$ (V)

20

25

wobei R^4 eine Alkylengruppe und R^5 eine C_1 - bis C_4 -Alkylgruppe darstellen und X ein S, O oder N darstellt, und v = 1 für x = S oder O, oder v = 2 für x = N ist; und R^6 eine Alkylengruppe mit gegebenenfalls Heteroatomen ist;

x, y, z unabhängig voneinander je die Werte 0 – 250 aufweisen und x+y+z=3-250 ist;

EO=Ethylenoxy, PO=Propylenoxy, BuO=Butylenoxy oder Isobutylenoxy bedeuten, mit einer Reihenfolge der EO-, PO-, BuO-Bausteine in irgendeiner möglichen Sequenz;

und R¹= Alkylgruppe mit 1-20 Kohlenstoffatomen oder Alkylarylgruppe mit 7 - 20 Kohlenstoffatomen bedeuten.

12. Verfahren gemäss Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass Verbindung A ausgewählt ist aus der Gruppe umfassend Ammoniak, Morpholin, 2-Morpholin-4-yl-ethylamin, 2-Morpholin-4-yl-propylamin, N,N-Dimethylaminopropylamin, Ethanolamin, Diethanolamin, 2-(2-aminoethoxy)ethanol, Dicyclohexylamin, Benzylamin, 2-Phenyl-ethylamin sowie Mischungen davon

10

- 13. Verfahren gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass im ersten Schritt zusätzlich zur Monohydroxy-Verbindung E eine Monoamin-Verbindung A' eingesetzt wird.
- 15 14. Verfahren gemäss Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, dass die Monoamin-Verbindung A' ein Amin der Formel (II')

$$R^{2}NH-R^{3}$$
 (II')

ist, wobei

R^{2'} und R^{3'} zusammen einen Ring bilden, der gegebenenfalls Sauerstoff-, Schwefel- oder weitere Stickstoffatome enthält;

20

oder wobei R² und R³ unabhängig von einander eine Alkylgruppe mit 8 bis 20 Kohlenstoffatomen, eine Cycloalkyl-Gruppe mit 5 bis 9 Kohlenstoffatomen, eine Aralkyl-Gruppe mit 7 bis 12 Kohlenstoffatomen, eine Verbindung der Formel (III'), (IV') oder (V') oder H darstellen

25

$$-R^{4'}-X(R^{5'})_{v}$$
 (III')
 $-R^{4'}-N$ $R^{6'}$ (IV')
 $-[(EO)_{x}-(PO)_{y}-(BuO)_{z}]-R^{1}$ (V')

wobei $R^{4'}$ eine Alkylengruppe und $R^{5'}$ eine $C_{1'}$ bis $C_{4'}$ -Alkylgruppe darstellen und X ein S, O oder N darstellt, und v = 1 für X = S oder O, oder v=2 für X = N ist; und $R^{6'}$ eine Alkylengruppe, mit gegebenenfalls Heteroatomen ist,

5 x, y, z unabhängig voneinander je die Werte 0 – 250 aufweisen und x+y+z = 3 - 250 ist;

EO=Ethylenoxy, PO=Propylenoxy, BuO=Butylenoxy oder Isobutylenoxy bedeuten, mit einer Reihenfolge der EO-, PO-, BuO-Bausteine in irgendeiner möglichen Sequenz;

und R¹= Alkylgruppe mit 1-20 Kohlenstoffatomen oder Alkylarylgruppe mit 7 - 20 Kohlenstoffatomen bedeuten.

15. Verfahren gemäss Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, dass die Verbindung A' der Formel (II') die Substituenten R^{2'} der Formel (V') und R^{3'} gleich H aufweist und insbesondere ein α-Methoxy- ω -Amino-Oxyethylen-Oxypropylen-Copolymer oder ein α-Methoxy-ω-Amino-Polyoxyethylene, ist.

15

- 16. Verfahren gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass der zweite Schritt in einem Lösungsmittel, insbesondere in Hexan, Toluol, Xylol, Methylcyclohexan, Cyclohexan oder Dioxan oder Alkoholen oder Wasser, bevorzugt Wasser, erfolgt.
- 17. Verfahren gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass die Temperatur des ersten Schrittes zwischen 140°C und 200°C ist und die Temperatur des zweiten Schrittes zwischen 10°C und 60°C, bevorzugt zwischen 15°C und 40°C, ist.
- 18. Verfahren gemäss einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, dass das Amid- und Estergruppen aufweisendes Polymer P die Formel (VI) aufweist

wobei M = Kation, insbesondere H⁺, Na⁺, Ca⁺⁺/2, Mg⁺⁺/2, NH₄⁺ oder ein organisches Ammonium bedeutet;

R⁷ unabhängig von einander ein H oder Methyl, insbesondere Methyl, bedeuten;

und

5

10

15

R² und R³ zusammen einen Ring bilden, der gegebenenfalls Sauerstoff-, Schwefel- oder weitere Stickstoffatome enthält,

oder

R² und R³ unabhängig von einander eine Alkylgruppe mit 1 bis 12 Kohlenstoffatome, eine Cycloalkyl-Gruppe mit 5 bis 9 Kohlenstoffatomen, eine Aralkyl-Gruppe mit 7 bis 12 Kohlenstoffatomen, eine Hydroxyalkylgruppe, insbesondere -CH₂CH₂-OH oder -CH₂CH(OH)CH₃, eine Verbindung der Formel (III), (IV) oder (V) oder H darstellen

$$-R^4-X(R^5)_V$$
 (III)
 $-R^4-N$ R^6 (IV)
-[(EO)_x-(PO)_y-(BuO)_z]- R^1 (V)

und

R^{2'} und R^{3'} zusammen einen Ring bilden, der gegebenenfalls Sauerstoff-, Schwefel- oder weitere Stickstoffatome enthält,

20 oder

R^{2'} und R^{3'} unabhängig von einander eine Alkylgruppe mit 8 bis 20 Kohlenstoffatome, eine Cycloalkyl-Gruppe mit 5 bis 9

Kohlenstoffatomen, eine Aralkyl-Gruppe mit 7 bis 12 Kohlenstoffatomen, eine Verbindung der Formel (III'), (IV') oder (V') oder H darstellen

$$-R^{4'}-X(R^{5'})_{v}$$
 (III')
 $-R^{4'}-N$ $R^{6'}$ (IV')
 $-[(EO)_{x}-(PO)_{y}-(BuO)_{z}]-R^{1}$ (V')

und

5

n+m+m'+p = 10 - 250, bevorzugt 20 - 100, und n>0, m>0, p>0 und $m'\geq 0$ bedeuten,

und wobei

R⁴ und R⁴ eine Alkylengruppe,

10 R⁵ und R⁵ eine C₁- bis C₄-Alkylgruppe,

R⁶ und R⁶ eine Alkylengruppe, mit gegebenenfalls Heteroatomen, darstellen,

X ein S, O oder N ist darstellt,

v = 1 für X = S oder O, oder v=2 für X = N.

15 x, y, z unabhängig voneinander je die Werte 0 - 250 aufweisen und x+y+z=3-250;

EO=Ethylenoxy, PO=Propylenoxy, BuO=Butylenoxy oder Isobutylenoxy bedeuten, mit einer Reihenfolge der EO-, PO-, BuO-Bausteine in irgendeiner möglichen Sequenz; und

- 20 R¹= Alkylgruppe mit 1-20 Kohlenstoffatomen oder Alkylarylgruppe mit 7 20 Kohlenstoffatomen bedeuten.
- 19. Amid- und Estergruppen aufweisendes Polymer P, dadurch gekennzeichnet, dass es nach einem Verfahren gemäss einem der
 25 Ansprüche 1 bis 18 hergestellt wird.
 - 20. Amid- und Estergruppen aufweisendes Polymer P dadurch gekennzeichnet, dass es nach einem Verfahren gemäss Anspruch 18

hergesteilt wird und dass das Verhältnis von $\mathbf{a}: \mathbf{b1}: \mathbf{b2}: \mathbf{c} = (0.1 - 0.9):$ (0 - 0.06): (0.001 - 0.4): (0.099-0.899) ist und wobei die Summe von $\mathbf{a+b1+b2+c}$ den Wert 1 bildet und wobei das Verhältnis von $\mathbf{b2/a} > 0$ und ≤ 1 ist.

5

- 21. Verwendung eines Amid- und Estergruppen aufweisenden Polymers P gemäss Anspruch 19 oder 20 als Verflüssiger für hydraulisch abbindende Zusammensetzungen, insbesondere Beton und Mörtel.
- 10 22. Hydraulisch abbindende Zusammensetzung enthaltend mindestens ein Amid- und Estergruppen aufweisendes Polymer P gemäss Anspruch 19 oder 20.
- 23. Mit Wasser erhärtete hydraulisch abbindende Zusammensetzung enthaltend mindestens ein Amid- und Estergruppen aufweisendes Polymer P gemäss Anspruch 19 oder 20.
 - 24. Verwendung eines Amid- und Estergruppen aufweisenden Polymers P gemäss Anspruch 19 oder 20 als Dispersionsmittel.

ī

20

Intnales Aktenzeichen PCT/EP2005/051275

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 CO8F8/14 CO8F8/32 C04B24/26 C08F8/48 C04B24/32 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchlerter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) CO8F CO8G CO4B IPK 7 Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. Kategorie* X 19-24 EP 1 138 697 A (SIKA AG) 4. Oktober 2001 (2001-10-04) Ansprüche; Beispiele E1-E8,E13-E16,H1 Testbeispiele 1-3 Seite 7, Zeile 23 - Seite 9, Zeile 19 1-18 WO 97/00898 A (GRACE W R & CO) 19-24 9. Januar 1997 (1997-01-09) Ansprüche Seite 10, Zeile 15 - Seite 11, Zeile 17 1-18 Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie entnehmen "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum * Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden *E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Theorie ängegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf *L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden scheinen zu lassen, oder durch die das veröhentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soil oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkelt beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach *&" Veröffentlichung, die Mitgiled derselben Patentfamilie ist dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Absendedatum des Internationalen Recherchenberichts Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche 08/08/2005 29. Juli 2005 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Hollender, C Fax: (+31-70) 340-3016

Int......nales Aktenzeichen
PCT/EP2005/051275

C.(Fortset	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	DE 100 15 135 A (BASF AG) 4. Oktober 2001 (2001-10-04) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche 1,4-9; Beispiele 1,2,4 Spalte 2, Zeile 40 - Zeile 43 Spalte 3, Zeile 26 - Zeile 65 Spalte 4, Zeile 15 - Zeile 60 Spalte 5, Zeile 4 - Spalte 6, Zeile 50 Spalte 7, Zeile 40 - Spalte 9, Zeile 3	19-24
Α	Spalte 7, Zeile 40 Spalte 3, Zeile 3 Spalte 9, Zeile 34 - Zeile 37	1–18
X	WO 03/080714 A (SCHOBER IRENE; SULSER UELI (CH); MAEDER URS (CH); SIKA SCHWEIZ AG (CH) 2. Oktober 2003 (2003-10-02) Ansprüche 1,3,4,7-10,18-22	19-24
Α	Beispiele PA-1,PA-5; Tabelle a	1-18
Α	US 3 005 784 A (JONES JOHN F ET AL) 24. Oktober 1961 (1961-10-24) Ansprüche; Beispiele I-III,VII-VIII Spalte 1, Zeile 9 - Spalte 3, Zeile 32	1,7-12, 16-20
A	WO 01/74736 A (ATOFINA; COLLETTE CHRISTIAN (FR); PAUL JEAN MICHEL (FR); MARCIANDI FR) 11. Oktober 2001 (2001-10-11) Ansprüche; Beispiele	1-24

Intiales Aktenzeichen
PCT/EP2005/051275

lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der		Datum der
EP 1138697				Patentfamilie		Veröffentlichung
EL 1120091	Α	04-10-2001	EP EP GR AT	1138696 1138697 2001300071 253597	A1 T1	04-10-2001 04-10-2001 31-12-2001 15-11-2003
			CA DE	2342061 1138697		29-09-2001 13-06-2002
			DE	60101109	D1	11-12-2003
			DE DK	60101109 1138697	T3	09-09-2004 15-03-2004
			ES HK		· -	01-03-2002 23-07-2004
			JP PT	2002003526 1138697	Α	09-01-2002 31-03-2004
			TR	200400144	T4	21-04-2004
UO 070000			U\$	2002002218		03-01-2002
WO 9700898	Α	09-01-1997	US AU	5703174 704079		30-12-1997 15-04-1999
			AU CA	6336296 2224782	Α	22-01-1997 09-01-1997
			CN	1193326	Α	16-09-1998
			DE DE	69623289 69623289	T2	02-10-2002 17-04-2003
			EP HK	0833849 1004402		08-04-1998 03-01-2003
			JP TR	11508219 9701642	T	21-07-1999 21-05-1998
			WO US	9700898	A1	09-01-1997
DE 10015135	 А	04 10 2001		5840114		24-11-1998
DL 10013135	A	04-10-2001	DE AT	10015135 260942	T	04-10-2001 15-03-2004
			AU BR	5474301 0109615		08-10-2001 04-02-2003
			CA CN	2403878 1420896	A1	04-10-2001 28-05-2003
			DE	50101617	D1	08-04-2004
			WO EP	0172853 1274743	A1	04-10-2001 15-01-2003
			ES JP	2217142 2003528947		01-11-2004 30-09-2003
			US	2003050404	A1 	13-03-2003
WO 03080714	Α	02-10-2003	EP AU	1348729 2003227536		01-10-2003
			BR	0308679	A	08-10-2003 01-02-2005
			CA WO	2480061 03080714		02-10-2003 02-10-2003
ے جے سے بھی بنانہ سے بہتر بائٹ جات سے نہم بنان		ب بدر بدر در بنا که در بدا که که که است کار است در ا بردند بردند برد	EP	1490424	A1 	29-12-2004
US 3005784	Α	24-10-1961	BE CH	577062 409397	-	15-03-1966
			CH	412326	A	30-04-1966
W0 0174736	·	11 10 000	US 	3005785		24-10-1961
WU UI/4/30	Α	11-10-2001	FR AT	2807045 <i>1</i> 260225		05-10-2001 15-03-2004
			AU	4665001		15-10-2001

Inte....les Aktenzeichen
PCT/EP2005/051275

Im Recherchenbericht	Datum der	Mitglied(er) der		Datum der
angeführtes Patentdokument	Veröffentlichung	Patentfamilie		Veröffentlichung
WO 0174736	4	DE DE DK EP ES WO JP US	60102146 D1 60102146 T2 1274663 T3 1274663 A1 2217133 T3 0174736 A1 2003529641 T 2004077813 A1	01-04-2004 16-09-2004 07-06-2004 15-01-2003 01-11-2004 11-10-2001 07-10-2003 22-04-2004